

# Vědí nemocní, na co mají nárok?

**KARLOVY VARY (schi)** - Přibližně stopadesát lidí je v okrese Karlovy Vary postiženo závažným a nevléčitelným onemocněním - roztroušenou sklerózou, jinak sklerózou multiplex.

Pouze třicetpět z nich je ke své velké škodě organizováno v klubu ROSKA, který je v podstatě jednou z organizací Okresního výboru Svazu postižených civilizačními chorobami v Karlových Varech. Protože na roztroušenou sklerózu (jde o

vážné onemocnění nervového systému) nebyl vyvinut žádný účinný lék, i když je nemoc známa asi stopadesát let, jsou "roskaři" odkázáni především na léčbu vitamíny. Česko - moravská unie pro roztroušenou sklerózu, která byla založena vloni v květnu, proto vyjednala na ministerstvu zdravotnictví poskytnutí výjimky pro nemocné.

Ta spočívá v tom, že roskaři nebudou muset v lékárně na vitamíny platit.

Taková je teorie. V praxi jde při obstarávání vitamínů

o nesmírně zdlouhavou záležitost: roskař musí nejdříve k neurologovi (nebo obvodnímu lékaři), který mu napíše doporučení pro Všeobecnou zdravotní pojišťovnu, revizní lékař musí doporučení potvrdit, poté pacientovi vystaví recept na vitamíny, poté musí roskař opět na VZP, aby mu zde recept potvrdili a teprve potom může do lékárny. A když má štěstí, všechny léky zrovna mají a když má štěstí na druhou, lékař mu na jeden recept napíše víc balení (nejvíce může napsat pět), aby

tuto absurdní anabázi nemusel, jakožto těžce nemocný člověk, absolvovat osmnáctkrát do roka.

Když má pacient postižený roztroušenou sklerózou problémy s pohybem, nejčastěji se možnosti získat dnes drahé vitamínové preparáty zdarma, vzdá. Ovšem, pakliže o ní vůbec ví, protože nečlenové klubu ROSKA příliš informováni nejsou.

Jedním z lidí, kteří prošlapávali cestičku této možnosti v Karlových Varech, je předsedkyně klubu ROSKA paní Alena Nožičková.